

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum März 2001 (01.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/14885 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

G01N 33/68

(72) Erfinder; und

A-1100 Wien (AT).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/AT00/00224

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WOLOSZCZUK, Wolfgang [AT/AT]; Wlassakstr. 26, A-1130 Wien (AT). HAWA, Gerbard [AT/AT]; Untere Kaistrasse 24/6/8.

(22) Internationales Anmeldedatum;

17. August 2000 (17.08.2000)

(74) Anwalt: ITZE, Peter; c/o Patentanwalte Casati Wilhelm.

(25) Einreichungssprache: (26) Veröffentlichungssprache: (30) Angaben zur Priorität:

A 1444/99

Deutsch

Deutsch

20. August 1999 (20.08.1999) AT

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BIOMEDICA GESELLSCHAFT MBH [AT/AT]: Divischgasse 4, A-1210 Wien (AT).

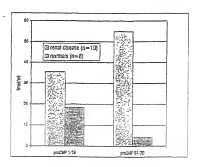
Itze Peter, Amerlingstrasse 8, A-1061 Wien (AT),

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU. CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK. LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: INDICATOR PEPTIDE FOR DIAGNOSING AND/OR PREDICTING CARDIOVASCULAR AND/OR ENDOTHE-LIAL DISEASES, ANTIBODY COMPOSITION AND IMMUNOASSAY

(54) Bezeichnung: INDIKATORPEPTID ZUR DIAGNOSE UND/ODER VORHERSAGE VON CARDIOVASCULÄREN UND/ODER ENDOTHELIALEN ERKRANKUNGEN, ANTIKÖRPERZUSAMMENSETZUNG UND IMMUNOASSAY



(57) Abstract: An invention relates to an indicator polypeptide for diagnosing and/or predicting cardiovascular and/or endothelial diseases. Said peptide is the N-terminal fragment proCNP (1-80)(SEQ.ID NO:1) of the C-type natriuretic precursor (1-126 amino acids, Swiss Prot; P23582).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, NW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), cursisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, ET, ILU, MC, NI, FT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, MI, MR, NE, SN, TD, TG)

Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweitsuchstaben-Codes, und der anderen Abkürungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

⁽⁵⁷⁾ Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Indikatorpolypeptid zur Diagnose und/oder Vorhersage von cardiovascuiëren und/oder endothelialen Erivamhungen, wobei das Feptid, das N-terminale Fragment proCNF (1-80)(SEQ.ID NO:1) des C-Typ-natintentischen Procursers (1-26 Anniosaturen, Swiss Prott; P23582) in juntetischen Procursers (1-26 Anniosaturen, Swiss Prott; P23582) in

Indikatomeptid zur Diagnose und/oder Vorhersage von cardiovasculären und/oder endothelialen Erkrankungen. Antikörperzusammensetzung und Immunoassav

Die Erfindung bezieht sich auf ein Indikatorpeptid zur Diagnose und/oder 5 Vorhersage von cardiovasculären und/oder endothelialen Erkrankungen, auf eine Antikörperzusammensetzung zur Bestimmung von C-Typ natriuretischen Peptiden sowie auf ein Immunoassay-Verfahren für pro CNP(1-80), einen Immunoassay zur Bestimmung von humanem pro CNP(1-80) und ein in vitro-Diagnose- bzw. Prognoseverfahren.

- Ocardiovasculäre Schäden sind häufige klinische Krankheiten, die zu verschiedenen Syndromen beitragen oder, speziell bei älteren Personen, dafür verantwortlich sind, wie z.B. für Arteriosklerose, Nierenversagen u.dgl. Es gibt einige Marker, die in der Lage sind, die Diagnose von solchen Zuständen zu erleichtern. Es ist verständlich, daß einfache Screening-Verfahren, die Risikopersonen identifizieren und 15 eine rassche Diagnose erlauben, hilfreich für ein zeitgerechtes Einschreiten und Verhinderm des Fortschreitens der Krankheiten sind. Es ist daher witnschenswert
- Verhindern des Fortschreitens der Krankheiten sind. Es ist daher wünschenswert, solche Risikopersonen schon zu identifizieren, bevor sich die Krankheit ausgebildet hat, um so ein zeitgerechtes Einschreiten der Medizin zu ermöglichen.
- Derzeit gibt es wenige Methoden, die die Wahrscheinlichkeit von 20 cardiovasculären Erkrankheiten vorherzusagen vermögen. Häufig beobachtete Probleme mit derartigen Verfahren sind die ungenügende Genauigkeit und Empfindlichkeit oder das Erfordernis nach Ausarbeitung von Untersuchungen oder einer teuren Ausrüstung, für die ein speziell trainiertes Personal erforderlich ist. Es besteht daher der Bedarf für ein einfaches Verfahren einer genauen und empfindlichen
- 25 Methode, die nicht nur diagnostiziert, sondern auch die Wahrscheinlichkeit einer cardiovasculären Erkrankung vorhersagen kann, u.zw. entweder als chronischer Zustand oder als akuter Zustand, wie beispielsweise septische Komplikationen. Personen mit besonderem Risiko vor dem Auftreten größerer Schäden identifizieren, erfassen und behandeln zu können, würde große klinische Bedeutung haben. Derzeit
- 30 existierende Behandlungen sind teuer und auch alternative Erfindungen sind kostenaufwendig, sodaß es nicht kosteneffektiv ist, jedermann ohne Indikation in der Absieht zu behandeln, das Entstehen einer Krankheit zu verhindern.

C-Typ natriuretisches Peptid (CNP) ist ein Polypeptid, das ursprünglich aus Schweinehirn durch T. Sudoh und seine Mitarbeiter (Biochem- Biophys.Res. Commun., 168:863-879, 1990) isoliert wurde. Nach Klonieren und Durchführen der Sequenzanalyse der cDNA, die für das Peptid kodiert, wurde gezeigt, daß 5 menschliches CNP im menschlichen Vascularsystem durch Endothelialzellen erzeugt wird (S. Suga et al, J.Clin Invest 1992: 90: 1145 - 9). Es wird angenommen, daß menschliches C-Typ natriuretisches Peptid als ein Precurser, der aus 126 Aminosäuren besteht, produziert wird. Von den ersten 23 Resten wird angenommen, daß sie als Signalpeptid wirken, wobei diese ersten 23 Reste abgeschnitten werden, um proCNP 10 zu erhalten (proCNP oder CNP(1-103)), ProCNP wird vor oder während der Sekretion gespalten, um die biologisch aktive Form von CNP, CNP-22 zu bilden. Eine am N-Terminus verlängerte Form, CNP 53, ist die hauptsächlich im Schweinehirn (Minamino et al, Biochem. Biophys. Res.commun. 1990, 170:973-9) vorkommende molekulare Form von CNP. CNP Immunreaktivität wurde in menschlichen 46-Vascularendothelzellen (Singo et al Am. J.Physiol 199; 263: H1318-21) in Plasma und in Nieren (Mattingly et al. Kidney Int. 1994; 46: 744-7) gefunden. Die Plasmakonzentrationen von proCNP (1-80) und proCNP (1-50), das sind die Peptide, die aus den ersten 80 bzw. 50 Aminosäure, gerechnet vom N-Terminus von proCNP bestehen, sind in Patienten, die an endothelialen Erkrankungen (z.B. Arteriosklerose. 20 Naruka T. et al, Circulation 1996; 94:3103-8) und Nierenversagen (Igaki T. et al, Kidney Int. Suppo.1996, 55: 144-7) leiden, erhöht.

Die vorliegende Erfindung beruht auf der Überlegung, daß die N-terminalen Fragmente von menschlichem proCNP (1-103)(SEQ ID NO:1), ähnlich wie proCNP (1-80) und proCNP (1-50), aufgrund ihrer gegenüber CNP-Hormonen (CNP-22 bzw. 25 CNP 53) langen Halbwertszeit als gute diagnostische Indikatoren oder Prognosemittel für alle Fälle von endothelialen Schäden oder renalen Krankheiten, z.B. Risiko für Anteriosklerose, septischen Schock oder chronischer Nierendisfunktion dienen können.

Menschliches proCNP (1-80) (SEQ ID NO:1) und proCNP (1-50) kann daher als Basis entweder für ein Diagnose- oder für einen Prognosetest für die vorgenamten 30 Zustände, und auch in erster Linie für die Biosynthese von Antikörpern, zum Gebrauch in solchen Tests dienen, weiters aber auch als Antigen für einen kompetitiven Bindungsimmunoassay. ProCNP(1-80) (SEQ ID NO:1) oder ein immunogenes Fragment daraus kann vorteilhafterweise an ein immunogenes Protein oder Peptid, wie es aus dem Stand der Technik bekannt ist, konjugiert werden.

Demgemäß liegt die Erfindung in der Schaffung eines Indikatorpolypeptids zur Diagnose und/oder Vorhersage von cardiovasculären und/oder endothelialen 5 Erkrankungen, wobei das Polypeptid erfindungsgemäß das N-terminale Fragment proCNP (1-80)(SEQ ID NO:1) des C-Typ natriuretischen Prekursers Aminosäure (1-126) Swiss Prot. P23582) ist.

Derartige Polypeptide können zur Erzielung polyklonaler oder monoklonaler Antikörper eingesetzt werden, die spezifisch auf CNP(1-80) (SEQ ID NO:1) sind.

10 Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung Immunoassay-Verfahren für menschliches CNP(1-80)(SEQ ID NO:1), ein antigenes Fragment davon, oder eine Polypeptidverlängerung davon zur Verfügung zu stellen. wobei der primäre Bindungspartner ein monoklonaler oder polyklonaler Antikörper gemäß der vorliegenden Erfindung ist. Immunoassavs sind natürlich im Stand der 15 Technik bekannt, wie z.B. RIA, EIA, Fluoreszenzimmunoassay (FIA) oder Trockenchemieteststreifen-Immunoassays. So ein Immunoassay verwendet grundsätzlich einen monoklonalen oder polyklonalen Antikörper gemäß der Erfindung in immobilisierter Form, z.B. an einer Mikrotiterplatte, an Membranen oder Partikel, um die Ziel-Verbindung proCNP(1-80) zu isolieren. In einem Sandwichassay kann das 20 gebundene Antigen mittels eines zusätzlichen löslichen Antikörpers gemäß der Erfindung, der ein monoklonaler oder polyklonaler Antikörper sein kann, nachgewiesen werden. Dieser Antikörper kann entweder eine Markierung tragen oder, noch einfacher, selbst später durch Reaktion mit einem zweiten Antikörper, der eine Markierung trägt, markiert werden. Wenn dabei also der erste Antikörper gemäß der 25 Erfindung in einem Schaf gezüchtet wurde, kann der zweite Antikörper ein Antischafantikörper sein.

Geeignete Markierungen umfassen Radionukiide, fluoreszierende Substanzen, z.B. Europium basiene Hybridverfahren, Farbstoffe oder gefärbte Partikel, wie z.B. kolloidales Gold. Alternativ kann ein Bindungsassay verwendet werden, bei welchem 30 eine bekannte Menge von markiertem menschlichem proCNP(1-80) (SEQ.ID NO.1) oder ein antigenes Fragment davon einer Analytlösung zugesetzt und finit einer begrenzten Menge von immobilisiertem Antikörper in Kontakt gebracht wird, wodurch

die Menge des markierten Antigens, welches immobilisiert wird, umgekehrt proportional der Menge des im Analyt vorhandenen Zielantigens ist.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Immunoassay-Kit aus menschlichem proCNP(1-80)(SEQ ID NO:1), einem antigenen Fragment davon 5 oder einer Polypeptidverlängerung davon, welche folgendes enthält:

- (a) einen Antikörper gemäß der vorliegenden Erfindung in immobilisierter Form, und
 - (b) eine weitere Komponente ausgewählt aus
- (bi), eine markierte Probe von menschlichem proCNP(1-80)(SEQ ID NO:1) oder 10 ein antigenes Fragment davon,
 - (bii) ein Antikörper in nicht immobilisierter Form, und
 - (biii) ein markierter zweiter Antikörper, der spezifisch für den nicht immobilisierten Antikörper gemäß (bii) ist.

Ein solcher Immunoassay und Testsatz kann dazu verwendet werden, verwandte 15 biologische Systeme zu untersuchen, sowie auch Diagnosen oder Prognosen von Zuständen zu stellen, in welchen der Titer von menschlichem proCNP(1-80)(SEQ ID NO:1) in Körperflüssigkeiten ein diagnostischer oder präventiver Indikator ist.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfahren zur Diagnose oder Prognose von Zuständen, in welchen die Konzentration von 20 menschlichem proCNP(1-80)(SEQ ID NO:1) oder einem antigenen Fragment oder einer Polypeptidverlängerung davon ein diagnostischer oder prädiktiver Indikator ist, bei dem Körperflüssigkeit eines Patienten in vitro einem Immunoassay unterworfen wird, um die Gegenwart oder Menge von menschlichem proCNP(1-80)(SEQ ID NO:1) darin aufzufinden oder zu bestimmen.

Resultate von unter Dialysebehandlung stehenden Patienten zeigen eindeutig, daß das proCNP-Niveau deutlich bei Patienten erhöht ist, welche an chronischer Nierenfehlfunktion leiden. Dies wird auch noch dadurch gestützt, daß proCNP in sogenannten Hemofiltraten von Dialysepatienten aufgefunden wird (siehe auch Schulz-Knappe et al J.Chromatogr.A776 (1997) 125-132), wie dies in Fig. 3 illustriert 30 ist.

Folgende Konzentrationen wurden gefunden:

CNP3:1,7 pmol/l

CNP1: 12.4 pmol/l Hemofiltrat.

Hemofiltrate wurden deshalb verwendet, weil sie nahezu unbeschränkt vorliegen und überdies die Peptidhormonkonzentrationen jener von menschlichem Plasma sehr ähnlich sind (Schulz-Knappe et al Eur. J. Med. Res. (1995/96) 1:223-236).

Demgemäß können die Immunoassays zur Beobachtung von chronischer Nierenfehlfunktion eingesetzt werden.

Obwohl derzeit wenig dokumentiert, kann humanes proCNP (1-80) (SEQ ID NO:1) auch als diagnostisches Werkzeug zur Risikoabwägung für die Entwicklung von Arteriosklerose eingesetzt werden (Naruka T. et al, circulation 1996, 94:3103-8).

Die Körperflüssigkeit, an welcher der Immunoassay ausgeführt wird, kann jegliche Körperflüssigkeit sein, in welcher menschliche proCNP(1-80)(SEQ ID NO:1) vorhanden ist; es wird aber üblicherweise Plasma-Serum oder Harn verwendet werden. --In einigen Fällen kann es angezeigt sein, die Peptide zu extrahieren oder die Probe vor der Durchführung des Assays anderweitig zu behandeln.

Das menschliche proCNP (1-80)(SEQ ID.NO:1) Peptid oder ein Antigen oder immunogenes Fragment davon kann mit in der Wissenschaft gut bekannten Techniken durch Synthese aus den sie bildenden Aminosäuren zusammengestellt oder durch das Zusammensetzen von vorsynthetisierten Aminosäureblöcken gebildet werden. Rekombinante Expression von Peptiden ist natürlich eine andere, sehr passende 20 Methode zur Erzeugung des Antigens für die Immunisierung. Wo markiertes Material notwendig ist, kann die Markierung durch Standardtechniken eingebracht werden.

Zum Zweck der Herstellung von Antikörpern kann das menschliche proCNP(1-80)(SEQ.ID NO:1) oder ein antigenes Fragment davon an ein immunogenes Protein oder Peptide, wie es Stand der Technik ist, konjugiert werden.

25 Die erfindungsgemäßen Antikörper können durch Injizierung von proCNP-Antigen gemäß der Erfindung in ein Wirtstier hergestellt werden, u.zw. vorteilhafterweise durch ein Konjugat mit einem immunogenen Protein wie vorstehend beschrieben. Geeignete Wirtstiere sind z.B. ein Schaf, um entweder ein Serum, welches polyklonale Antikörper enthält, oder z.B. eine Maus oder ein Kaninchen, um 30 Milzzellen für die Umwandlung zu Hybridomas oder immortalisierten Zelllinien zu gewinnen und damit monoklorale Antikörper herzustellen.

Beispiel 1: Produktion von polyklonalen oder monoklonalen Antikörpern gegen CNP(1-80)

Konjugation:

3 synthetisierte Fragmente aus proCNP (1-80)(SEQ ID NO:1): proCNP (1-19), 5 proCNP (29-50) und proCNP (51-79) wurden durch die Fa. Pichem GmbH, in Graz (Österreich) synthetisiert und an ein passendes Trägerprotein konjugien (z.B. Thyroglobulin).

Immunisierung:

18 Schafe wurden verwendet. Die Schafe erhielten 2 mg des entsprechenden 10 Antigens, das mit nicht ulcerativem Freund'schem Adjuvans (Guildhay, GB) und BCG (bacillus Calmette Guerlin) gemischt ist

Screening:

Mikrotiterplatten wurden mit synthetischen pro CNP Peptidsequenzen (1 μg/ml) beschichtet. Probeblut wurde in Phosphatpuffer mit 3½igem BSA 1: 15 1000/10000/100000 verdünnt, und die Bindung eines Antikörpers wurde durch Zusatz von Antischaf IgG-Peroxidase-Konjugat, gefolgt von Substratzugabe (TMB) nachgewiesen.

Monoklonale Antikörper können analog hergestellt werden, wobei Mäuse oder Kaninchen als Wirtstiere verwendet werden und Hybridomas nach im Stand der 20 Technik bekannten Verfahren hergestellt werden.

<u>Beispiel 2:</u> Immunoassay für proCNP(1-80) (SEQ ID NO:1) oder immunreaktive Fragmente davon.

Die Antikörper können in verschiedenen Arten von Immunoassay für proCNP(1-80)(SEQ ID NO:1) oder immunreaktiven Fragmenten davon verwendet 25 werden Diese sind u.a.

- (a) Radioimmunoassay (RIA)
- (b) Enzymimmunoassay (EIA)
- (c) Enzymgebundenes Immunosorbentassay (ELISA) einschließlich 30 "sandwich"-Typ Methoden, die auf Mikrotiterplatten oder Membranen ausgeführt werden.
 - (d) verschiedene trockenchemische Teststreifenimmunoassays.

Nachfolgend ist ein Beispiel basierend auf einem kompetitiven Enzymimmunassay wiedergegeben. Mikrotiterplatten werden mit Schafantikörpern vorbeschichtet. Dann wird der spezifische proCNP Antikörper zugesetzt und für drei bis fünf Stunden oder über Nacht bei Raumtemperatur inkubiert. Alternativ dazu 5 können Platten, die mit proCNP vorbeschichtet sind und mit Karion F (Merk, Nr. 2993) stabilisiert sind, verwendet werden.

200 μl der Probe oder des Standards zusammen mit 50 μl eines Tracers (Biotin-markiertes proCNP(1-80) oder ein Fragment davon) wird in die Vertiefungen eingegeben und 3 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Die Vertiefungen werden 10 gewaschen und mit 200 μl von Streptavidin-Peroxidase von Southern Biotechnology (SB-7100-05) inkubiert. Nach einem letzten Waschschritt und Zusatz von Substrat (Tetramethylenbenzidin, TMB) bildet sich eine Farbe aus, die umgekehrt proportional zu der proCNP-Konzentration der Probe ist und in einem Mikrotiterplattenphotometer gemessen wird. Ein Beispiel einer Standardkurve für proCNP(1-19) und proCNP 15 (51-79), die mit dieser Art von Assay erhalten wurden, ist in Fig. 2 wiedergegeben.

20

25

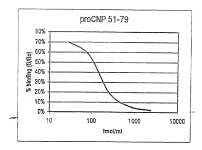
	Sequen	zprotokoll SEQUENZ IDNr. 1	
	<110>	Biomedica GmbH	
5	<120> <160>	proCNP Immunoassay 1	
5	<210> <211> <212> <213>	1 80 PRT Homo Sapiens	
	<400>	Lys Pro Gly Ala Pro Pro Lys Val F	ro Asn
		1 5	10
10		Thr Pro Pro Ala Glu Glu Leu Ala	
		15	20
		Gin Ala Ala Giy Giy Giy Gin Lys L	
		25	30
		Asp Lys Ala Pro Gly Gly Gly Gly A	
		35	40
		Leu Lys Giy Asp Arg Ser Arg Leu	
		45	50
15		Asp Leu Arg Val Asp Thr Lys Ser 2 55	Arg Ala 60
		Ala Trp Ala Arg Leu Leu Gin Glu H	lis Pro
		65	70
		Asn Ala Arg Lys Tyr Lys Gly Ala A	sn Lys
		75	80

Patentansprüche:

- Indikatorpolypeptid zur Diagnose und/oder Vorhersage von cardiovascsulären 5 und/oder endothelialen Erkrankungen, dadurch gekennzeichnet, daß das Peptid, das N-terminale Fragment proCNP (1-80)(SEQ.ID NO:1) des C-Typ-natriuretischen Precurvers (1-126 Aminosäuren, Swiss Prot; P23582) oder ein Fragment davon ist.
- 2. Antikörperzusammensetzung zur Bestimmung von C-Typ natriuretischen Peptiden, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen Antikörper enthält, der spezifisch an 10 ein Polypeptid gemäß Anspruch 1 bindet, welches aus den Aminosäuren 1 80 des N-terminus des menschlichen pro C-Typ natriuretischen Peptiden (pro CNP(1 80)) (SEQ. ID. No. 1), oder eines Fragmentes davon besteht.
 - 3. Antikörperzusammensetzung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Antikörper ein polyklonaler Antikörper ist.
- 4. Antikörperzusammensetzung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Antikörper ein monoklonaler Antikörper ist.
 - Antikörperzusammensetzung nach einem der Ansprüche 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Antikörper mit einer Markierung versehen ist.
- 6. Antikörperzusammensetzung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß 20 die Markierung ein Radionuklid, Biotin, eine fluoreszierende Substanz, ein Enzym, ein Farbstoff oder gefärbte Partikel sind.
 - Antikörperzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Antikörper an einem festen Träger immobilisiert ist.
- Immunoassayverfahren f
 ür proCNP(1 80), (SEQ. ID. No.1), gekennzeichnet
 durch folgende Schritte:
 - a) Kontaktieren einer Patientenkörperflüssigkeit mit einem primären Antikörper nach einem der Ansprüche 2 bis 6, um einen Komplex aus Antikörper und proCNP(1 - 80) (SEQ. ID. No. 1) zu bilden; und
 - b) Messung der Bildung dieses Komplexes.
- 30 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß ein an Mikrotiterplatten, Membranen oder Partikeln (Beads) immobilisierter Antikörper eingesetzt wird.

20

- 10. Verfahren nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß zur Bestimmung der Bildung des Komplexes aus Antikörper und proCNP(1 80) (SEQ. ID. No. 1) dieser Komplex mit einem zweiten Antikörper, der an proCNP(1 80) (SEQ. ID. No. 1) bindet, in Kontakt gebracht wird, um einen Sekundärkomplex aus 5 beiden Antikörpern und proCNP zu bilden, der dann in Form eines Sandwichassays erfoßt wird.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß der erste Antikörper am festen Träger immobilisiert wird und daß eine bekannte Menge von markiertem humanem proCNP(1 80)(SEQ. ID. No. 1) oder ein markiertes 10 Antigenfragment davon der in Lösung befindlichen Körperflüssigkeit zugesetzt wird, um einen kompetitiven Bindungsassay zu erzielen.
 - --12. Immunoassay zur Bestimmung von humanem CNP(1 80) (SEQ. ID. No. 1), weicher folgendes enthält:
- a) einen Antikörper nach einem der Ansprüche 1 bis 6 in 15 immobilisierter Form und
 - b) wenigstens eine weitere Zusammensetzung aus folgender Gruppe:
 - b i) eine markierte Probe von menschlichem proCNP(1 80)
 (SEQ. ID. No. 1) oder ein antigenes Fragment davon.
 - b ii) ein Antikörper nach einem der Ansprüche 1 bis 6 sowie
 - b iii) ein markierter zweiter Antikörper, der speziell an einem
 Antikörper nach einem der Ansprüche 1 und 3 bindet.
- 13. In vitro-Diagnose- bzw. -Prognoseverfahren für Krankheiten, die zu einer erhähten Bildung von proCNP führen, bei welchem eine Körperflüssigkeit eines Patienten mit einem ersten Antikörper nach einem der Ansprüche 2 bis 4 in Kontakt 25 gebracht wird, um einen Komplex aus erstem Antikörper und proCNP(1 80)(SEQ. ID. No. 1) zu bilden, und die Bildung des genannten Komplexes gemessen wird, um die Konzentration von proCNP(1 80)(SEQ. ID. No.1) in der Körperflüssigkeit zu bestimmen, wobei eine erhöhte Konzentration von proCNP(1 80)(SEQ. ID. No.1) in Vergleich zur Konzentration bei normalen Personen zur Diagnose von 30 cardiovasculären und endothelialen Erkrankungen genutzt wird.



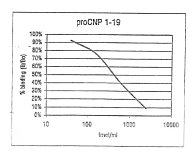


Figure 1

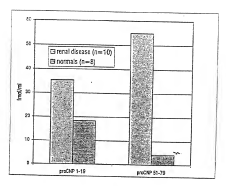


Figure 2

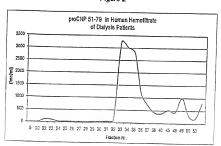


Figure 3

1. 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 15 17 16 19 20 21 22 22 24 25 25 27 28 29 30 31 32 33 34 25 35 37 38 38 40 K P G A P P K V P R T P P A E E L A E P G A A G G G O K K G D K A P G G G G A N 41 42 43 44 45 46 47 46 45 55 15 25 35 15 55 55 55 85 95 65 18 25 65 65 65 66 67 66 68 76 71 72 73 74 75 75 77 76 78 60 L K G D R S R L L R D L R V D T K S R A A W A R L L O E H P N A F K Y V K G A N K



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum I. März 2001 (01.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/14885 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07K 14/58, G01N 33/74
 - C07K 14/58, (72) Erfinder; und
- (21) Internationales Aktenzeichen:

(75) Erfinder/Anmelder (nur f
 ür US): WOLOSZCZUK,
Wolfgang [AT/AT]; Wlassakstr. 26, A-130 Wien (AT).
HAWA, Gerhard [AT/AT]; Untere Kaistrasse 24/6/8,
A-1100 Wien (AT).
 (74) Anwalt: ITZE, Peter: c/o Patentanwille Casati Wilhelm,

- (22) Internationales Anmeldedatum:
- hen: PCT/AT00/00224

 datum:
 17. August 2000 (17.08.2000)

 - Deutsch (81)
 - Deutsch
- Itze Peter. Amerlingstrasse 8, A-1051 Wien (AT).

 (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, Fl, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, DM, GM, KM, NM, MX,
- (26) Veröffentlichungssprache: De

 (30) Angaben zur Priorität:

 A 1444/99 20. August 1999 (20.08.1999)

(25) Einreichungssprache:

- (71) Annelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BIOMEDICA GESELLSCHAFT MBH [AT/AT]:

Divischgasse 4, A-1210 Wien (AT).

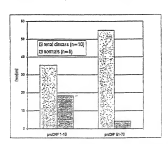
TJ. TM, TR. TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH. GM, KE, LS. MW. MZ, SD, SL. SZ. TZ, UG, ZW). eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM).

MZ, NO. NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(44) Title: INDICATOR PEPTIDE FOR DIAGNOSING AND/OR PREDICTING CARDIOVASCULAR AND/OR ENDOTHE-LIAL DISEASES, ANTIBODY COMPOSITION AND IMMUNOASSAY

(54) Bezeichnung: INDIKATORPEPTID ZUR DIAGNOSE UND/ODER VORHERSAGE VON CARDIOVASCULÄREN UND/ODER ENDOTHELIALEN ERKRANKUNGEN, ANTIKÖRPERZUSAMMENSETZUNG UND IMMUNOASSAY



- 4 (67) Abstract: An invention relates to an indicator polypeptide for disgnosing and/or predicting cardiovascular and/or endothelial design process of the N-terminal fragment proCNP (1-80)(SEQ.ID NO.1) of the C-type natriuretic precursor (1-126 amino acides, Swiss Prot; P23582).
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung benifft ein Indikatorpolypeptid zur Diagnose und/oder Vorhertage von cardiovasculdeer.

 und/oder endothelialen Erkrankungen, wobei das Peptid, das N-terminale Fragment proCNP (1-80)(SBQ,ID NO:1) des C-Typ-natritureitschen Precurses (1-20 Aminosäuren, Swiss Prot: P23529) ist.

...

europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI. (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mis internationalem Recherchenbericht

Recherchenberichts: 14. Februar 2002

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten vnal Application No

			PCT/AT 00/00224	
A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07K14/58 G01N33/74			
According to	o international Patent Glassification (IPG) or to both national clas	sflication and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED -			
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification sy			
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent t	hat such documents are inclu	acted in the fields searched	
	iate base consumed during the international search (name of dat BS Data, MEDLINE, BIOSIS	a base and, where practical	search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			_
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No	0.
X	DATABASE MEDLINE 'Online! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICIN BETHESDA, MD, US;		2-12	
	NARUKO T ET AL: "C-type natriu peptide in human coronary athe lesions."			
	retrieved from STN Database accession no. 9714310 XP002170387	5		
	& CIRCULATION, (1996 DEC 15) 9 3103-8. ,	4 (12)		
	cited in the application abstract			
		-/		
X Funt	her documents are listed in the continuation of box C	Patent family r	members are listed in annex.	
'A' docume	tegones of cited documents; and defining the general state of the lart which is not bered to be of particular relevance.		lished after the international filing date I not in conflict with the application but If the principle or theory underlying the	
fiting d	cocument but published on or after the international date and which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particu cannot be consider	Iter relevance; the claimed invention red novel or cannot be considered to e step when the document is taken alone	
which class:	is clied to esiablish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particul cannot be consider	dar relevance; the claimed invention red to involve an inventive step when the fined with one or more other such doou-	
'P" docume	means ant published prior to the international filing date but han the priority date claimed	ments, such combi in the art.	ination being obvious to a person sidlied of the same patent family	
	actual completion of the international search		he international search report	
1	0 October 2001	23/10/20	001	
Name and n	nailing address of the ISA European Paterd Cffice, F.B. 5818 Patentisen 2 Nt. – 2280 HV Ritwilk	Authorized officer		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo nl.	Masturzo	o. P	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter anal Application No

	stion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/AT 00/00224		
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Reie	vari lo claim No.	
Х	DATABASE MEDLINE 'Online! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US; ITOH H ET AL: "Antagonism between the vascular renin-angiotensin and matriuretic peptide systems in vascular remodelling." retrieved from STN Database accession no. 95195858 XP002170388 & BL000 PRESSURE. SUPPLEMENT, (1994) 5		2-12	
	49-53. , abstract			
۲	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; KOMATSU, YASATO ET AL: "Regulation of		2-12	
	secretion and clearance of C - type natriuretic peptide in the interaction of vascular endothelial cells and smooth muscle cells' retrieved from STN Database accession no. 125:77446 CA XPO02170389 å J. HYPERTENS. (1996), 14(5), 585-592, 1996, abstract			
	DATABASE MEDLINE 'Online! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US; 16AKI T ET AL: "C-type natriuretic peptide in chronic t: "C-type natriuretic peptide in chronic renal failure and its action in humans." retrieved from STN Database accession no. 96336640 XP00217039 abstract & KIDNEY INTERNATIONAL. SUPPLEMENT, (1996 JUN) 55 S144-7.	:	2-12	
	-/			
	~			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter Jonal Application No PCT/AT 00/00224

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Gategory * | Citation of document, with molication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to daim No. DATABASE CHEMABS 'Online! X 2-12 CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS. OHIO, US; KOMATSU, YASATO ET AL: "Regulation of endothelial production of C - type natriuretic peptide in coculture with vascular smooth muscle cells: role of the vascular natriuretic peptide system in vascular growth inhibition" retrieved from STN Database accession no. 124:221719 CA XP002170391 & CIRC, RES. (1996), 78(4), 606-14. 1996. abstract X DATABASE CHEMABS 'Online! 2-12 CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; HAMA, N. ET AL: "A monoclonal antibody to C - type natriuretic peptide - preparation and application to radioimmunoassay and neutralization experiment" retrieved from STN Database accession no. 121:55562 CA XP002170392 & J. ENDOCRINOL. (1994), 141(3), 473-9, 1994. abstract χ DATABASE CHEMABS 'Online! 2-12 CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US: MATTINGLY, MICHAEL T. ET AL: "Presence of C - type natriuretic peptide in human kidney and urine" retrieved from STN Database accession no. 121:272917 CA XP002170393 abstract & KIDNEY INT. (1994), 46(3), 744-7 , 1994 χ DATABASE CHEMABS 'Online! 2-12 CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO. US: NICHOLLS, M. G. ET AL: "Review: natriuretic peptides" retrieved from STN Database accession no. 126:84738 CA XP002170394 & J. INT. FED. CLIN. CHEM. (1996), 8(4), 159-160 . 1996. abstract

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter males Aktenzeichen

		PC	0/00 TA/T	0224
IPK 7	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7K14/58 GO1N33/74			
No. 200 - 1				
	Internationalen Palentkiassifikation (IPK) oder nach der nationalen ERCHIERTE GEBIETE	Kassifikation und der IPK		
Recherchi	erter Mindestprüfsioft (Klassifikationssystem und Klassifikationssy	mboie 1		
IPK 7	CO7K GO1N			
Recherchi	erie aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichunger	, soweit diese unter die recherch	ierien Gebiere talli	en
	der internationalen Recherche Konsultierte etektronische Detenban ABS Data, MEDLINE, BIOSIS	k (Name der Dalenbank und evil.	verwendete Such	obegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ang	tabe der in Betracht kommenden	Teile	Betr. Anspruch Nr
				Desi. Krispidan Ni
Х	DATABASE MEDLINE 'Online! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE BETHESDA, MD, US;			2-12
	NARUKO T ET AL: "C-type natriur peptide in human coronary ather lesions."	etic osclerotic		-
	retrieved from STN Database accession no. 97143105 XP002170387 & CIRCULATION, (1996 DEC 15) 94	(12)		
	3103-8. , in der Anmeldung erwähnt	(12)		
	Zusammenfassung			
		-/		
X Welte entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siehe Anhang Patentia	armilie	
Besondere A' Veröffen	mmen Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen tillchung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	*T* Spätere Veröffentlichung, die oder dem Prioritätsdatum vi Anmeldung nicht kotlictert, s	nach dem interna	
* älleres C Anmeld	Ockument, das jedoch enst am oder nach gem internationalen fedatum verüffentlicht worden ist fichung die gesiese in der	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besond	in Prinzips oder di	er ihr zugrundeliegenden
anderer soll ode ausgetü	n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdaum einer in im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ihrt)	*Y" Veröffentlichung von besond kann nicht als auf erfinderisc werden, wenn die Veröffentl	nend betrachtet w erer Bedeutung; d ther Tätigkeit beru Ichand mit einer o	erden ie beanspruchte Erfindung hend betrachtet der mehreren anderen
Veröftent dem be:	inchurig, die sich auf eine mündliche Offenbarung, nutzung eine Ausseilung oder andere Mafishehmen bezieht tilchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätischen weröffensticht worden ist bschlusses der internationalen Recherche	diese Verbindung für einen F *&* Veröffentlichung, die Mitglied	ategorie in Verbind Fachmann nahelie derselben Patentt	lung gebrach: wird und gend ist amilie ist
	Secretalionalen Hecherche	· Absendedatum des internation	malen Recherche	nberichts
10	. Oktober 2001	23/10/2001		-
ame und Po	stanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamit, P.B. 5616 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bedienstete	a	
	N1. ~ 2280 HV Rijswijk Tel. (+31~70) 340~2040, Tx. 31 651 epo nl,			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nter males Aktenzeichen PCT/AT 00/00224

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
sategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende	en Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE MEDLINE 'Online! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US; ITOH H ET AL: "Antagonism between the vascular renin-angiotensin and natriuretic peptide systems in vascular remodelling." retrieved from STN Database accession no. 95195858 XF002170388 à BLOOD PRESSURE. SUPPLEMENT, (1994) 5 49-53. Zusammenfassung		2-12
x	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; KOMATSU, YASATO ET AL: "Regulation of secretion and clearance of C - type natriuretic peptide in the interaction of vascular endothelial cells and smooth muscle cells" retrieved from STN Database accession no. 125:77446 CA XPO02170389 8 J. HYPERTENS. (1996), 14(5), 585-592, 1996, Zusammenfassung		2-12
X	DATABASE MEDLINE 'Online! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US; IGAKI T ET AL: "C-type natriuretic peptide in chronic renal failure and its action in humans." retrieved from STN Database accession no. 96336640 XPO02170390 ZUsammenfassung \$ KIDNEY INTERNATIONAL. SUPPLEMENT, (1996 JUN) 55 S144-7. ,		2-12
			40

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter onsies Aktenzeichen PCT/AT 00/00224

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	iden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	DATABASE CHEMABS 'Cnline! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US: KOMATSU, YASATO ET AL: "Regulation of endothelial production of C - type natriuretic peptide in coculture with vascular smooth muscle cells: role of the vascular natriuretic peptide system in vascular growth inhibition" retrieved from STN		2-12
	Database accession no. 124:221719 CA XPO02170391 & CIRC. RES. (1996), 78(4), 605-14 , 1996, Zusammenfassung		
x	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; HAMA, N. ET AL: "A monoclonal antibody to C - type natriuretic peptide - preparation	-	2-12
•	and application to radioimmunoassay and neutralization experiment" retrieved from STN Database accession no. 121:55562 CA XFOOZIO392 & J. ENDOCRINOL. (1994), 141(3), 473-9, 1994, Zusammenfassung		
х.	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; MATITINELY, MICHAEL T. ET AL: "Presence of C - type natriuretic peptide in human kidney and urine" retrieved from STN Database accession no. 121:272917 CA XPRO02170393 ZUsammenfassung & KIDNEY INT. (1994), 46(3), 744-7 , 1994,		2-12
(DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; NICHOLLS, M. G. ET AL: "Review: natriuretic peptides" retrieved from STN Database accession no. 125:84738 CA XPO02170394 & J. INT. FED. CLIN. CHEM. (1996), 8(4), 159-160 , 1996, Zusammenfassung		2-12